PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 04031396 A

(43) Date of publication of application: 03 . 02 . 92

(51) Int. CI

C30B 25/14 C30B 29/40 C30B 29/42 // H01L 21/205

(21) Application number: 02132514

(22) Date of filing: 24 . 05 . 90

(71) Applicant:

FUJITSU LTD

(72) Inventor:

SAKUMA YOSHIKI

(54) GROWTH OF SEMICONDUCTOR CRYSTAL

(57) Abstract:

PURPOSE: To form a monomolecular layer of atomic layer epitaxy in a short time in forming a thin film of semiconductor single crystal from two or more kinds of constituent elements by forming a substantial part of film thickness from low-temperature thermally decomposable raw materials and the rest of the film from raw materials decomposable at a higher temperature.

CONSTITUTION: Raw materials of two or more kinds of constituent elements are alternately fed by an atomic

layer epitaxy, a thin film of semiconductor single crystal is grown by each mono-atomic layer and piled to form semiconductor crystal. In the operation, for example, in growing a thin film of single crystal of GaAs, a mono-atomic layer of Ga is formed from a trialkylgallium except trimethylgallium trimethylgallium and a mono-atomic layer of As is formed from arsine. Consequently, time required for formation of a monomolecular layer by atomic epitaxy is extremely shortened.

COPYRIGHT: (C)1992.JPO&Japio

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-31396

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)2月3日

C 30 B 29/40

502 E

7158-4G 7158-4G 7158-4G

29/42 // H 01 L 21/205

7739-4M

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全4頁)

会発明の名称 半導体結晶成長方法

> 创特 頁 平2-132514

29出 頤 平2(1990)5月24日

冗発 明 者 佐久間 芳 樹

神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地 富士通株式会社

富士通株式会社 ①出 頭

神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地

10代 理 人 朗 弁理士 青 木 外4名

1. 発明の名称

半導体結晶成長方法

- 2. 特許請求の範囲
- 1. 原子層エピタキシにより、2種類以上の構 成元素の原料を交互に供給して半導体単結晶の薄 膜を1原子層ずつ成長させる方法であって、ある 構成元素の堆積を行うに際して、形成されるべき 1原子層の膜厚の実質的な部分を低温で熱分解可 能な原料から形成しかつ残りの膜厚の部分を前記 低温分解性原料よりも高温で分解可能な原料から 形成することを特徴とする半導体結晶成長方法。
- 2. 前記高温分解性原料がセルフリミッティン グ特性を有する、請求項】に記載の半導体結晶成 長方法。
- 3. GaAsの単結晶薄膜を成長させるに当り、ト リメチルガリウムを除くトリアルキルガリウム及 びトリメチルガリウムからGa の1原子層を形成 し、次いでアルシンからAs の1原子層を形成す る、請求項2に記載の半導体無品成長方法。

3. 発明の詳細な説明

原子暦エピタキシにより、2種類以上の構成元 素の原料を交互に供給して半導体単結晶の薄膜を 1原子暦ずつ成長させる方法に関し、

原子層エピタキシの1分子層の形成に要する時 間(1サイクルの時間)を短縮することを目的と

ある構成元素の堆積を行うに際して、形成され るべき1原子暦の膜厚の実質的な部分を低温で熱 分解可能な原料から形成しかつ残りの腹厚の部分 を前記低温分解性原料よりも高温で分解可能な原 料から形成するように構成する。

〔産業上の利用分野〕

本発明は半導体結晶成長方法に関し、さらに詳 しく述べると、原子層エピタキシ (Atomic layer Epitaxy;略語ALE)により、2種類以上の構成元 素の原料を交互に供給して半導体単結晶の薄膜を 1原子層ずつ成長させる方法に関する。本発明方

法は、したがって、GaAs , InP , A & GaAs , GaInAs などの半導体結晶の成長に有利に用いることができる。また、本発明方法は、半導体デバイスの数細化や新しい機能を備えたデバイスが提案されるなかで、これらを実現するのに有用である。

〔従来の技術〕

 板上に、原料ガスであるトリメチルガリウム(TMG:セルフリミッティング特性を有する)とアルシン(ASH;)を交互に吹き付けることによってGaAS薄膜を成長させることができる。原料ガスは、必要に応じて、キャリヤガスであるH:ガスにまぜた形で吹き付けてもよい。

(発明が解決しようとする課題)

取、原料物質の分解に要する時間がほぼ、原子層 エピタキシの1サイクルの時間を決定し、逆に言 うと、原料物質の分解に要する時間以下には1サ イクルの時間を短縮できない。

本発明の目的は、したがって、原子層エピタキシの1分子層の形成に要する時間(1サイクルの時間)を短縮することにある。

(課題を解決するための手段)

上記した目的は、本発明によれば、、原子層エピタキシにより、2種類以上の構成元素の原科料を互に供給して半導体単結晶の薄膜を1原子層を可成長させる方法であって、ある構成元素の膜原を位表されるべき1原子層の膜原の形式を低温で熱分解可能な原料が原理の形が変更がある。とすることを表した。で達成することができる。

理解されるように、本発明方法では、ある構成

元素の堆積により1原子層の形成を行うに際して、 熱分解温度を異にする2種類及び場合によりそれ 以上の原料を用い、その際、形成されるべき1原 子層の膜厚の実質的な部分(すなわち、約70~90 %もしくはそれ以上)が低温分解性原料から形成 される。

低温分解性原料及び高温分解性原料は、それぞれ、構成元素の単体あるいは有機金属の如きれできないで、そして通常がスの形で供給される。低温分解性原料がスは、順次供給してもよく、さもなければ、混合物の形で同時に供給してもよい。なおれば、混合物の形で同時に供給してもよい。なおいて、高温分解性原料はセング特性を有することが好ましいが、低温分解性原料は必ずしもそのような特性を有ていなくてもよい。

低温分解性原料及び高温分解性原料は、形成しようとしている薄膜の半導体単結晶の構成元素に依存して積々の元素又はその化合物から任意に選択することができる。例えば、Gaの1原子層を

形成する場合には、トリメチルがリウムを除りウム、リスチルがリウム、例えばトリエチルがリウムない。リスイソブチルがリウムなどを返出分解性原料として使用し、ナルがリウムできることができることができることができる。ちなみに、トリメチルがリウム(TMG)の熱分解温度はそれぞれ的 500 で及び約 350でであるので、最初に丁EGLとりで成長させて1原子層の大半を形成し、仕上げとしてTMGにより成長させることができる。

本発明方法は、種々の化合物半導体結晶の成長に有利に用いることができる。例えば、国ーV族化合物半導体の典型であるGaAsの単結晶薄膜を成長させる場合には、上記したように、トリメチルがリウムを除くトリアルキルがリウム及びトリンムを除くトリアルキルがリウムを除くトリアルキルがリウムないです。の1原子層を形成し、次いでアルシン(ASH,)からAsの1原子層を形成することができる。なお、本類明細書では特にGaAsの単結晶薄膜の成長を参照して本発明を説明するけ

れども、その他の $\mathbf{D} - \mathbf{V}$ 族化合物半導体、 $\mathbf{I} - \mathbf{V}$ 族化合物半導体など、例えば $\mathbf{I} + \mathbf{A} \cdot \mathbf{I}$ GaAs 、 \mathbf{GainAs} などの場合にも満足し得る結果が得られることを理解されたい。

〔作 用〕

料がスa,b,…で表面に供給される原子数を1原子層以下にしておき、残りの空いている格子点をセルフリミッティング特性のあるがスA,B,…で埋めるようにすれば、原料がスA,B,…のみで成長を行う場合と比較して1サイクルに要する時間が大幅に短縮され、しかも原子層エピタキンの特徴であるセルフリミッティングも保存される。

(実施例)

例 1

本例は比較例であり、従来の半導体結晶成長方法を説明する。

原料ガス・トリメチルガリウム(TMG)及びアルシン(AsHs)を第2A図に示すシーケンスで供給し、各原料ガスの供給の間に水素ガス(Ha)を記載のパルス幅(供給時間)で供給した(但し、Haがスの供給は必ずしも必要ない)。成長温度は500℃であり、また、TMGの温度は3.0℃、供給量は40ccm、一方、AsHaは10%濃度のものを480ccm

送った。1サイクルの時間は8秒間であった。

第2日図は、原料供給時間と1サイクル当りの 膜庫の関係をブロットしたグラフである。このグ ラフに示す結果から明らかなように、トリメチル ガリウムはセルフリミッティング特性を示し、1 原子層のGaが堆積するのに5秒間程度を要する。 例 2

原料ガス・トリエチルガリウム(TEG)、トリメチルガリウム(TMG)及びアルシン(AsHa)を第:A図に示すシーケンスで供給し、各原料ガスの供給した。成長温度は500℃であり、また、TEGの供給した。成長温度は500℃であり、また、TEGの使給量は10℃、供給量は40℃で、一方、AsHaの濃度は10%、供給量は480℃であった。TEGの供給量は480℃であった。TEGの供給量は480℃であった。TEGの供給量は480℃であった。TEGの供給量は480℃であった。TEGの供給量は480℃であった。TEGの供給量は480℃であった。TMGは、TEGの供給が終了した後たゞちに1秒間供給した。この供給が終了した後たゞちに1秒間供給した。この供給が終了した後たゞちに1秒間供給することで、残空ので、1原子階分の空いている格子点をすべて埋める

ことができた。結局、前記例1の従来技術と比較 して、Ga 原料の供給時間を5秒間から1秒間に 短縮できたことになる。本例の場合、したがって、 1サイクルの時間は4.1秒間であった。

第1 B 図は、原料供給時間と1サイクル当りの 腹厚の関係をプロットしたグラフである。このグ ラフに示す結果から明らかなように、本発明方法 の場合、1 サイクル当りの腹厚の立ちあがりが極 めて顕著である。

(発明の効果)

以上に説明したように、本発明によれば、原子暦 年には、本発明によれば、原子子暦の形成に要する時間を子間に短縮することができる。これに使用することができる。とは使用するできる。とを変し、生産の域をできることがも成長時間を対し、したがって、成長層の高純度化をできる。ちなみに、TEGはTMGに較べことができる。ちなみに、TEGはTMGに対し、ことができる。ちなみに、TEGはTMGに対し、ことができる。ちなみに、TEGはTMGに対し、ことができる。ちなみに、TEGはTMGに対し、

て高純度であり、TEGの供給量が多ければ多い ほど高純度化が大となる。

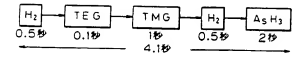
4. 図面の簡単な説明

第1 A 図は、本発明の半導体結晶成長方法のシーケンスを示したブロック図、

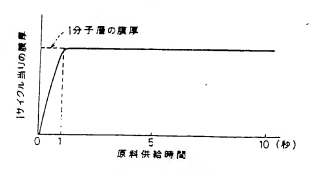
第1B図は、第1A図のシーケンスの時の原料、供給時間と1サイクル当りの膜厚の関係を示したグラフ、

第2A図は、従来の半導体結晶成長方法のシーケンスを示したグラフ、そして

第2 B 図は、第2 A 図のシーケンスの時の原料 供給時間と 1 サイクル当りの膜厚の関係を示した グラフである。

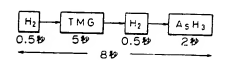


第1A 図

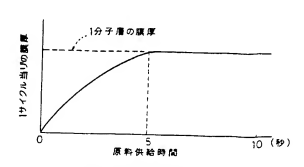


本発明の半導体結晶成長方法

第 1B 図



第 2A 図



従来の半導体結晶成長方法 第 2B 図